





NEDERLANDEN

Bureau voor de Industriële Eigendom

REC'D 19 JAN 2004 WIPO



Hierbij wordt verklaard, dat in Nederland op 12 december 2002 onder nummer 1022153, ten name van:

NEDERLANDSE ORGANISATIE VOOR TOEGEPAST-NATUURWETENSCHAPPELIJK ONDEZOEK TNO

te Delft

een aanvrage om octrooi werd ingediend voor:

"Cholesterol verlagend preparaat, voedingssupplement en voedingsmiddel en werkwijzen voor de bereiding daarvan",

en dat de hieraan gehechte stukken overeenstemmen met de oorspronkelijk ingediende stukken.

Rijswijk, 8 januari 2004

De Directeur van het Bureau voor de Industriële Eigendom, voor deze,

BEST AVAILABLE CO

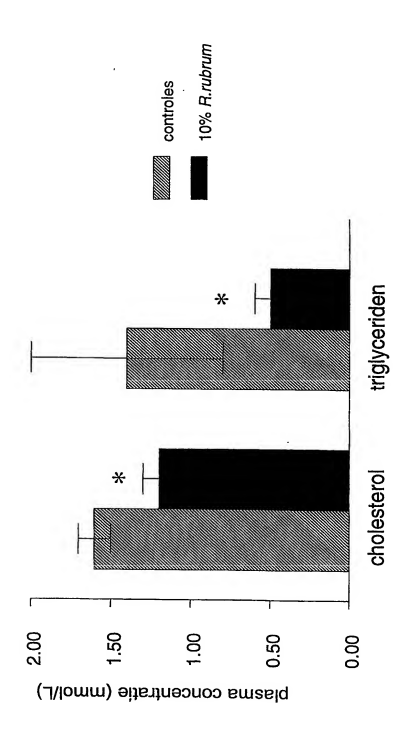
Mw. M.M. Enhus

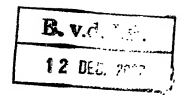
PRIORITY

B. v.d. I.E.

UITTREKSEL

De onderhavige uitvinding heeft betrekking op cholesterolverlagende middelen, en meer in het bijzonder op een bacteriepreparaat voor toepassing in een geneesmiddel voor het verlagen van de cholesterolspiegel in bloed. De onderhavige uitvinding verschaft onder andere een preparaat van *Rhodospirillum* spp. met cholesterol verlagende eigenschappen, evenals werkwijzen voor de bereiding en de toepassing daarvan.





P48514NL00

5

10

15

20

25

Titel: Cholesterol verlagend preparaat, voedingssupplement en voedingsmiddel en werkwijzen voor de bereiding daarvan.

De uitvinding heeft betrekking op cholesterolverlagende middelen, en meer in het bijzonder op een bacteriepreparaat voor toepassing in een geneesmiddel voor het verlagen van de cholesterolspiegel in bloed. De onderhavige uitvinding verschaft een dergelijk preparaat, een voedingssupplement voorzien van een dergelijk preparaat, een voedingsmiddel waarin een dergelijk voedingssupplement is verwerkt, en werkwijzen voor de bereiding daarvan.

Hart- en vaatziekten worden veroorzaakt door een aantal, elkaar versterkende, factoren, waarvan een (te) hoog cholesterolniveau in het bloed als de belangrijkste gezien wordt. Cholesterol is een belangrijke bouwsteen van dierlijke en menselijke cellen daar het één van de bestanddelen is van cellulaire membranen. De menselijke cel kan cholesterol zelf synthetiseren, maar cholesterol wordt ook opgenomen uit de voeding. Beide processen spelen bij de mens een belangrijke rol in het cholesterolmetabolisme.

Naast deze essentiële functie van cholesterol als bouwsteen van cellulaire membranen speelt cholesterol bij de mens ook een negatieve rol bij het ontstaan van hart- en vaatziekten (zoals by hartinfarcten, beroertes en perifere vaatziekten), in het bijzonder in relatie tot het optreden van aderverkalking (atherosclerose) in de wand van bloedvaten. Een verhoogde cholesterolspiegel in het bloed is de belangrijkste voorspellende (risico)factor voor het optreden van hart- en vaatziekten en atherosclerose.

In het bloed wordt cholesterol vervoerd in lipoproteïnen, die in een aantal klassen onderscheiden kunnen worden op basis van grootte en soortelijk gewicht. De very-low density lipoproteïnen (VLDL), de intermediate-density lipoproteïnen (IDL), de low-density lipoproteïnen (LDL) en de high-density lipoproteïnen (HDL) zijn daarvan de belangrijkste.

Uit experimenteel en klinisch onderzoek is gebleken dat vooral de hoeveelheid cholesterol die vervoerd wordt in de VLDL, de IDL en de LDL een risicofactor is voor het optreden van hart- en vaatziekten (het pro-atherogene cholesterol). Het in de HDL voorkomende cholesterol heeft daarentegen een beschermend effect op het ontstaan van hart- en vaatziekten (het anti-atherogene cholesterol).

Gerandomiseerde prospectieve klinische studies hebben aangetoond dat verlaging van de plasmacholesterolspiegel een gunstig effect heeft op de incidentie van hart- en vaatziekten en op de sterfte als gevolg van deze ziekten. Voorwaarde hierbij is wel dat deze verlaging een gevolg is van verlaging van het pro-atherogene cholesterol in VLDL, IDL en/of LDL. Voor het bestrijden en voorkomen van hart- en vaatziekten bij de mens is het gewenst het pro-atherogene cholesterol te verlagen, en het aandeel anti-atherogene cholesterol absoluut of relatief te verhogen.

In de praktijk staan een aantal wegen open om het plasmacholesterol te verlagen. De belangrijkste hiervan zijn:

- a. remmen van de cholesterolsynthese in het lichaam;
- verhogen van de afvoer van cholesterol (of zijn omzettingsprodukten, voornamelijk galzuren) naar de darm; en
- verminderen van de opname (absorptie) van cholesterol en galzuren uit het maag-darmkanaal.

Geneesmiddelen die momenteel worden toegepast voor het remmen van de cholesterolsynthese grijpen in veel gevallen aan op het enzym hydroxymethyl-glutaryl-coenzyme A-reductase (HMGCoA reductase) dat het snelheidsbepalend enzym is in de syntheseroute van cholesterol. Deze zgn. statines zijn over het algemeen synthetische verbindingen die de enzymwerking blokkeren. Voorbeelden hiervan zijn simvastatine ("Zocor®)", pravastatine ("Pravachol®") en atorvastatine ("Lipitor®"). De statines zijn afgeleide verbindingen van metabolieten die van nature in schimmels voorkomen.

30

15

5

10

20

Om de afvoer van cholesterol te verhogen kan een galzuren-adsorberende hars gebruikt worden (cholestyramine, "Questran®"). Door de adsorptie van galzuren aan deze hars neemt de secretie van galzuren in de faeces toe en neemt de reabsorptie van galzuren uit het darmlumen naar het bloed af, waardoor er een tekort aan galzuren in het lichaam ontstaat. Dit tekort wordt door het lichaam opgeheven doordat de lever meer cholesterol in galzuur gaat omzetten. Hierdoor wordt cholesterol uit het lichaam afgevoerd als galzuur.

5

10

15

20

25

Omdat de opname van cholesterol uit het darmlumen eigenlijk alleen mogelijk is als het cholesterol door galzuur in het lumen in oplossing gehouden wordt, leidt verlaging van de galzuurconcentratie in de darm ook tot een verminderde absorptie van cholesterol.

Geneesmiddelen die de (actieve) absorptie van cholesterol uit het darmlumen remmen middels het remmen van celtransportsystemen voor cholesterol (en eventueel andere sterolen) in het darmepitheel zijn grotendeels nog in ontwikkeling. Eén daarvan (Ezetimibe®) is sinds kort in enkele landen verkrijgbaar, andere worden in de kliniek alleen nog experimenteel toegepast.

Naast geneesmiddelen kunnen bovengenoemde drie doeleinden ook nagestreefd worden met andere in de natuur voorkomende of uit natuurlijke producten afgeleide middelen (cf Hassel. 1998. Curr. Opin. Lipidol. 9:7-10). Een natuurlijk voorkomend statine-bevattend preparaat is de zgn. rode rijst, een rijstsoort waarop een schimmel groeit die van nature de metaboliet lovastatine maakt. Deze metaboliet is gelijk aan het

cholesterolsynthese-remmende medicament lovastatine. Verder kunnen bijvoorbeeld in planten voorkomende sterolen, de zgn phytosterolen, de opname van galzuren en cholesterol uit de darm remmen. Praktische toepassing vinden dit type verbindingen momenteel in margarines als "Benecol®" of "Becel Pro-actif ®".

4 Er is echter nog steeds behoefte aan cholesterol verlagende preparaten, met name toegepast in de voedingsmiddelenindustrie, en bij voorkeur gericht op menselijke voeding. Verrassenderwijs is nu gevonden dat toevoeging van een gevriesdroogd Rhodospirillum rubrum (R. rubrum) preparaat aan de 5 voeding van proefdieren, het cholesterolniveau in het bloedplasma van deze dieren aanmerkelijk doet verlagen. In een eerste uitvoeringsvorm verschaft de uitvinding een preparaat van Rhodospirillum spp. voor toepassing in een geneesmiddel. 10 In een tweede uitvoeringsvorm heeft de onderhavige uitvinding betrekking op een farmaceutisch preparaat omvattende een preparaat van Rhodospirillum spp. en één of meer excipiëntia. In een derde uitvoeringsvorm heeft de onderhavige uitvinding betrekking op een cholesterol verlagend middel omvattende een preparaat 15 van Rhodospirillum spp. In een vierde uitvoeringsvorm heeft de onderhavige uitvinding betrekking op de toepassing van een preparaat van Rhodospirillum spp. voor de vervaardiging van een geneesmiddel voor het verlagen van de cholesterolspiegel in bloed. 20 In een vijfde uitvoeringsvorm heeft de onderhavige uitvinding betrekking op een voedingssupplement met cholesterolverlagende eigenschappen omvattende een preparaat van Rhodospirillum spp. Een dergelijke uitvoeringsvorm kan tevens een voedingssupplement omvatten met levende $Rhodospirillum\ {
m spp.}\ {
m waardoor\ een\ probioticum\ wordt}$ 25 verkregen. In een zesde uitvoeringsvorm voorziet de onderhavige uitvinding in een voedingsmiddel omvattende een voedingssupplement volgens de uitvinding.

Verder uitvoeringsvormen hebben betrekking op werkwijzen voor de bereiding van preparaten, voedingssupplementen en voedingsmiddelen volgens de uitvinding.

Figuur 1 toont het effect van een voeding met 10 gew.% R. rubrum op plasma cholesterol en triglyceriden in Wistar ratten, zoals uiteengezet in Voorbeeld 2. * betekent p<0,005 t.o.v. controles.

5

10

15

20

25

Figuur 2 toont de scheiding van de lipoproteïnenfractie (m.b.v. fastprotein-liquid-chromatography) uit plasma van normaal gevoede ratten, en van ratten gevoed met voer waarin 10 gew.% *R. rubrum* aanwezig was, zoals uiteengezet in Voorbeeld 2.

Figuur 3 toont het effect van een voeding met 10 gew.% R. rubrum op plasma cholesterol en triglyceriden in muizen, zoals uiteengezet in Voorbeeld 3. * betekent p<0,003 t.o.v. controles.

Figuur 4 toont het effect van een voeding met 10 gew.% R. rubrum op plasma cholesterol en triglyceriden in muizen, zoals uiteengezet in Voorbeeld 4. * betekent p<0,0003 t.o.v. controles, ** betekent p<0,011 t.o.v. controles.

Figuur 5 toont de lipoproteïnenpatronen in plasma van C57Bl/6 muizen na voeren met "Western-type" dieet voedsel met en zonder 10 gew.% R. rubrum (scheiding m.b.v. fast-protein-liquid-chromatography), zoals uiteengezet in Voorbeeld 4.

Figuur 6 toont het effect van verschillende concentraties R. rubrum in "Western-type" dieet voedsel op het plasma cholesterol (gem \pm sd) na één en twee weken, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. * betekent na 2 weken significant verschillend van controles (p<0,001 t.o.v. 0 gew.% R. rubrum), ** betekent na 1 week significant verschillend van controles (p<0,001 t.o.v. 0 gew.% R. rubrum),.

Figuur 7 toont de scheiding van de lipoproteïnenfractie (m.b.v. fastprotein-liquid-chromatography) uit plasma van APOE*3-Leiden muizen

6 gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. Figuur 8 toont het effect op plasma cholesterol en lathosterol van twee weken voeren met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. * 5 betekent significant verschillend van controles (0 gew.% R. rubrum). Figuur 9 toont het effect op plasma cholesterol en beta-sitosterol van twee weken voeren met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in 10 Voorbeeld 5. Figuur 10a toont de synthese van VLDL-triglyceriden in muizen gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. Figuur 10b toont de lipidensamenstelling van VLDL in muizen gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid 15 R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. Figuur 11 toont de excretie van neurale sterolen in de faeces van muizen gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. 20 Figuur 12 toont de excretie van galzuren in de faeces van muizen gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan verschillende hoeveelheid R. rubrum was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. Figuur 13 toont de excretie van neurale sterolen plus galzuren in de faeces van muizen gevoed met "Western-type" dieet voedsel waaraan 25 verschillende hoeveelheid $R.\ rubrum$ was toegevoegd, zoals uiteengezet in Voorbeeld 5. Rhodospirillum is een geslacht van de familie Rhodospirillaceae, een familie van purperen niet-zwavel bacteriën (purple non-sulphur bacteria). De rhodospirillen worden o.a. gekenmerkt doordat zij fototroof zijn 30 en zowel aëroob (met zuurstof) als anaëroob kunnen groeien, waarbij licht

7 als energiebron wordt gebruikt. De bacterie bevat hiervoor chlorofyl b. Binnen het geslacht worden thans zes soorten onderscheiden, te weten Rhodospirillum rubrum (Imhoff en Trüper, 1992), Rhodospirillum centenum, Rhodospirillum fulvum, Rhodospirillum molischianum, Rhodospirillum tenue en Rhodospirillum photometricum en een drietal 5 soorten die niet als zodanig officieel erkend worden, te weten Rhodospirillum salexigens, Rhodospirillum salinarum en Rhodospirillum sodomense. Rhodospirillum rubrum komt o.a. voor in natuurlijke wateren, in modder en in zuiveringsinstallaties en wordt o.a. toegepast in de 10 waterzuivering en voor biomassaproductie als grondstof van diervoeding, zoals bijvoorbeeld als voer voor kippen en vissen, en kunstmest. Biomassa van fototrofe bacteriën wordt beschouwd als een goede grondstof voor diervoer omdat het rijk is aan vitaminen en aminozuren. 15 Het gebruik van Rhodospirillum spp. in diervoeding is reeds enige tijd bekend (Imhoff JF, Trüper HG. The genus Rhodospirillum and related genera. Chapter 101 in: Balows A, Trüper HG, Dworkin M, Harder W, Schleifer K-H. The Prokaryotes. A Handbook on the Biology of Bacteria: Ecophysiology, Isolation, Identification, Applications. Springer-Verlag, New York/Berlin/Heidelberg, Volume III, 2nd edition 1992, pp. 2141-2155). De 20 onderhavige uitvinders hebben echter verrassenderwijs gevonden dat Rhodospirillum spp. een belangrijke bijdrage kan leveren in de preventie van hart- en vaatziekten door het cholesterolgehalte (de cholesterolspiegel) in bloed en/of serum te verlagen. 25 Een cholesterol verlagende eigenschap is in de onderhavige uitvinding gedefinieerd als een eigenschap van een samenstelling, preparaat, voedingssupplement of voedingsmiddel waardoor het cholesterol gehalte in bloedserum wordt verlaagd. Werkwijzen voor het meten van cholesterol in bloedserum zijn bij de vakman bekend.

8 Een preparaat van Rhodospirillum spp. is hierin gedefinieerd als een door een bepaalde bewerking toebereide hoeveelheid celmateriaal van een Rhodospirillum spp. Een preparaat van Rhodospirillum spp. kan in uitvoeringsvormen volgens de uitvinding bijvoorbeeld een extract, of een uit gehele cellen geïsoleerd bestanddeel met cholesterol verlagende 5 eigenschappen, of een concentraat van gehele cellen, of een concentraat van gebroken celfragmenten omvatten. Tevens kan een preparaat volgens de uitvinding een Rhodospirillum spp. in gevriesdroogde vorm omvatten, waarbij de cellen in hoofdzaak in leven blijven en het vermogen behouden 10 om zich bij geschikte omstandigheden te delen. In een preparaat van Rhodospirillum spp. volgens de uitvinding kan zeer geschikt één enkele soort uit het geslacht Rhodospirillum worden toegepast, maar ook een mengsel van verschillende Rhodospirillum spp. als Rhodospirillum rubrum, Rhodospirillum centenum, Rhodospirillum fulvum, $Rhodospirillum\ molischianum,\ Rhodospirillum\ salexigens,\ Rhodospirillum$ 15 $salinarum,\,Rhodospirillum\,\,sodomense,\,Rhodospirillum\,\,tenue\,\,{\rm en/of}$ Rhodospirillum photometricum kan worden toegepast. Bij voorkeur omvat een preparaat van $Rhodospirillum\ {
m spp.}\ {
m volgens}\ {
m de}\ {
m uitvinding}\ {
m een}\ {
m preparaat}$ van Rhodospirillum rubrum, bij grote voorkeur Rhodospirillum rubrum 20 stam ATCC 25903. Een preparaat van Rhodospirillum spp. omvat in uitvoeringsvormen van de uitvinding zeer geschikt 20-100 gew.%, bij voorkeur 40-100 gew.%, bij grote voorkeur 60-100 gew.%, bij nog grotere voorkeur 80-100 gew.% aan celmateriaal van $Rhodospirillum\ {
m spp.}\ {
m Een}$ preparaat kan verder bestanddelen omvatten die samenhangen met de aard 25

van de voor de verkrijging ervan gebruikte toebereidingsvorm. Zo kan een preparaat bijvoorbeeld nog water bevatten of, in het geval van een gevriesdroogd preparaat, bijvoorbeeld nog glycerol of sucrose.

In een voorkeursuitvoeringsvorm wordt voor de samenstelling van een preparaat van Rhodospirillum spp. een gevriesdroogd preparaat droog

9 gemengd met vulmiddelen, zoals microkristallijne cellulose (MCC) of mannitol, bindmiddel, zoals hydroxypropylcellulose (HPC), en/of smeermiddelen, zoals stearinezuur en/of andere excipiëntia en in de vorm van een droog poeder getabletteerd, of anderszins in een voor toediening 5 bruikbare vorm gebracht. Een dergelijk preparaat van Rhodospirillum spp. is zeer geschikt voor toepassing in een geneesmiddel of farmaceutisch preparaat voor de verlaging van de cholesterolspiegel in bloedserum, bij voorkeur in het bloedserum van mensen. Het preparaat kan zowel levende cellen van Rhodospirillum spp. omvatten als ook dode cellen, celresten, e.d. 10 Alternatieve uitvoeringsvormen voor een preparaat volgens de uitvinding zijn tevens mogelijk. Zo kan bijvoorbeeld een preparaat van Rhodospirillum spp. worden verschaft als een vloeibaar preparaat waarin de vaste bestanddelen in een water-bevattende vloeistof gesuspendeerd, gedispergeerd of geëmulgeerd zijn. Een dergelijke samenstelling kan direct 15 als preparaat volgens de uitvinding worden toegepast of in een alternatieve uitvoeringsvorm tot een voedingssupplement worden verwerkt. In de onderhavige uitvinding is een voedingssupplement gedefinieerd als een samenstelling die aanvullend aan de normale voeding 20 kan worden geconsumeerd en die bestanddelen omvat die niet, in geringe mate of in onvoldoende mate in de normale voeding voorkomen en waarvan voldoende of verhoogde consumptie gewenst is. Bij voorkeur is een voedingssupplement een voor menselijke consumptie geschikte samenstelling. Dat betekent dat een voedingssupplement volgens de 25 onderhavige uitvinding bij voorkeur voor menselijke consumptie geschikte eigenschappen bezit zoals bijvoorbeeld textuur, smaak en reuk, maar bijvoorbeeld ook voedingswaarde. In een uitvoeringsvorm van de onderhavige uitvinding omvat een voedingssupplement met cholesterolverlagende eigenschappen een 30 preparaat van Rhodospirillum spp.

10 Een voedingssupplement volgens de uitvinding kan geschikt 0,1 tot 99,9 gew.% van een preparaat van Rhodospirillum spp. omvatten. Bij voorkeur omvat een voedingssupplement 10 tot 90 gew.%, bij grotere voorkeur 30 tot 75 gew.% van een preparaat van Rhodospirillum spp. Om een voedingssupplement omvattende een preparaat van 5 Rhodospirillum spp. geschikt te maken voor consumptie kunnen daaraan bestanddelen die bijvoorbeeld de textuur, smaak of geur verbeteren aan worden toegevoegd. Zo kan een voedingssupplement volgens de uitvinding tevens (additionele) bronnen van eiwit, koolhydraat en vet, alsmede vitaminen, mineralen, electrolieten, sporenelementen, en andere geschikte 10 toevoegingen omvatten, zodanig dat het voedingssupplement zelf als een volwaardig voedingsmiddel kan worden gebruikt. Als bron van eiwit kan in principe ieder eiwit dat geschikt is voor toepassing in voedingsformuleringen en mengsels daarvan worden toegepast in een voedingssupplement volgens de uitvinding. Dergelijke 15 eiwitten omvatten bijvoorbeeld dierlijk eiwit, zoals wei-eiwit, wei-eiwit concentraat, wei poeder, ei-eiwit, ei-albumine, caseïne of melkalbumine, en plantaardig eiwit, zoals soja-eiwit, sojameel of eiwit uit sojamelk. Bij de keuze van de eiwitbron kan de biologische waarde van het eiwit een belangrijk criterium zijn waarbij bijvoorbeeld caseinaat, waaronder calcium 20 caseïnaat, maar tevens wei, melkalbumine, ei-albumine en gehele eieiwitten tot de eiwitten met de hoogste biologische waarde behoren, omdat zij een hoog gehalte aan essentiële aminozuren bevatten.

Geschikte koolhydraten voor toepassing in een voedingssupplement volgens de uitvinding omvatten bijvoorbeeld simpele korte keten koolhydraten zoals mono- en disacchariden maar tevens polysacchariden, of een combinatie daarvan. Een suiker kan worden gekozen vanwege gewenste organoleptische eigenschappen. Een complex polysaccharide kan bijvoorbeeld geschikt worden toegepast als voedingsvezel. Een

voedingssupplement volgens de uitvinding kan in bepaalde

11 uitvoeringsvormen ook combinaties van complexe en simpele koolhydraten omvatten. Als vetten kunnen in principe alle mogelijke voor consumptie geschikte vetten en oliën worden toegepast. 5 Vitaminen en mineralen kunnen bijvoorbeeld worden toegevoegd aan de samenstelling conform de geldende regelgeving van gezondheidsautoriteiten en kunnen alle door die instanties aanbevolen vitaminen en mineralen omvatten, zoals de vitaminen A, B1, B2, B12, folinezuur, niacine, panthoteenzuur, biotine, C, D, E en K. Als mineralen 10 kunnen bijvoorbeeld ijzer, zink, jodium, calcium, magnesium, chroom en selenium worden toegevoegd. Electrolieten als natrium, kalium en chloriden, en sporenelementen en ander toevoegingen kunnen eveneens zijn omvat in een voedingssupplement volgens de uitvinding en worden, indien daarin 15 aanwezig, bij voorkeur toegepast in de voor deze stoffen aanbevolen hoeveelheden. Teyens kan een voedingssupplement volgens de uitvinding bestanddelen omvatten zoals textuur verbeterende bestanddelen, kleurstoffen, geurstoffen, smaakstoffen, specerijen, vulmiddelen, emulgatoren, stabiliseringsmiddelen, conserveermiddelen, anti-oxidanten, 20 voedingsvezels, en andere voedingssupplementen als aminozuren, choline, lecithine, vetzuren etc. De keuze voor dergelijke bestanddelen is een kwestie van formulering, ontwerp en voorkeur. De hoeveelheden die van dergelijke bestanddelen kunnen worden toegevoegd zijn bij de vakman bekend,

waarbij de keuze bijvoorbeeld geleid kan worden door de aanbevolen dagelijkse hoeveelheden (RDA doseringen) voor kinderen en volwassenen.

Emulgatoren kunnen worden toegevoegd voor stabiliteit van het eindproduct. Voorbeelden van geschikte emulgatoren omvatten bijvoorbeeld lecithine (e.g., van ei of soja), en/of mono- en di-glycerides. Als stabiliseringsmiddelen kunnen bijvoorbeeld carobe, guar en carregeengom worden toegepast.

30

12 Conserveermiddelen kunnen eveneens worden toegevoegd ter verlenging van de houdbaarheid van het product. Bij voorkeur worden conserveermiddelen als kaliumsorbaat, natriumsorbaat, kaliumbenzoaat, natriumbenzoaat of calcium dinatrium EDTA toegepast. In aanvulling op de bovenvermelde koolhydraten kan het 5 voedingssupplement natuurlijke of synthetische zoetstoffen omvatten zoals saccharides, cyclamaten, aspartamine, aspartaam, acesulfaam K, en/of sorbitol. Porties voor inname van het voedingssupplement kunnen in omvang variëren en zijn niet beperkt tot de waarden die behoren bij de 10 aanbevolen hoeveelheden. De term "voedingssupplement" is hierin niet bedoeld te zijn beperkt tot een specifiek gewicht of specifieke dosering van het voedingssupplement. Een samenstelling van een voedingssupplement volgens de uitvinding kan in principe iedere vorm aannemen die geschikt is voor 15 consumptie door mensen of dieren. In een voorkeursuitvoeringsvorm is de samenstelling in de vorm van een droog poeder dat te suspenderen, te dispergeren of the emulsiferen is in een waterbevattende vloeistof zoals water, koffie, thee, bouillon of vruchtensap. Hiertoe kan een dergelijk poeder in een doseerverpakking worden verschaft. 20 In een alternatieve voorkeursuitvoeringsvorm wordt de samenstelling in de vorm van een droog poeder getabletteerd. Daartoe kan een samenstelling voor een voedingssupplement volgens de uitvinding zeer geschikt worden voorzien van vulmiddelen, zoals microkristallijne cellulose (MCC) en mannitol, bindmiddel, zoals hydroxypropylcellulose (HPC), en 25 smeermiddelen, zoals stearinezuur of andere excipiëntia. Een samenstelling van een voedingssupplement volgens de uitvinding kan tevens worden verschaft in een vloeibaar voedingspreparaat waarin de vaste bestanddelen in een water-bevattende vloeistof 30 gesuspendeerd, gedispergeerd of geëmulgeerd zijn. Een dergelijke

13 samenstelling kan direct door een voedingsmiddel worden gemengd of kan bijvoorbeeld geëxtrudeerd worden en verwerkt tot korrels of andere vormen. In een alternatieve uitvoeringsvorm kan een voedingssupplement in de vorm van een vast voedingsmiddel, zoals een reep, koekje of een 5 broodje zijn uitgevoerd. Een voedingssupplement wordt bij voorkeur toegepast als een oraal in te nemen samenstelling, eventueel in combinatie met een acceptabele drager, zoals een capsule, een tablet, een met water mengbaar poeder, een verdunning of een andere toedieningsvorm, maar kan tevens worden 10 verwerkt in een voedingsmiddel. Verwerking van een voedingssupplement in een voedingsmiddel heeft als voordeel dat het voedingssupplement zelf als betrekkelijk eenvoudige formulering kan worden vervaardigd omdat de smaak en textuur bij consumptie ervan voornamelijk worden bepaald door het voedingsmiddel waarin het voedingssupplement is verwerkt. 15 Andere aspecten van de onderhavige uitvinding betreffen werkwijzen voor de bereiding van een preparaat, een voedingssupplement en een voedingsmiddel volgens de uitvinding. Een werkwijze voor de bereiding van een preparaat volgens de 20 uitvinding kan zeer geschikt de stappen omvatten van het opkweken van cellen van één of meer $Rhodospirillum\ spp.\ tot\ een\ culture,\ het oogsten van$ genoemde culture en het verwerken van de cellen van genoemde culture tot een preparaat. Details van een dergelijke werkwijze staan o.a. beschreven in de 25 hieronder beschreven voorbeelden. De vakman zal begrijpen dat verschillende alternatieve uitvoeringsvormen voor dergelijk werkwijzen kunnen worden gebruikt. Bij het opkweken van de Rhodospirillum cellen worden bij voorkeur anaërobe omstandigheden en fototrofe groeicondities aangelegd. 30 Als koolstofbron kunnen verschillende organische voedingsstoffen worden

toegepast. Zeer geschikte media en groeicondities voor het opkweken van de Rhodospirillum cellen zijn o.a "Segers en Verstraete medium" (Segers L, Verstraete W. Conversion of organic acids to H2 by Rhodospirillaceae grown with glutamate or dinitrogen as nitrogen source. Biotechnol Bioeng 1983; 25: 2843-2853), met melkzuur (ca. 2,7 gram/liter) als koolstofbron, bij een pH van ongeveer 6,8-6,9 en bij een temperatuur van 25-37°C, bij voorkeur aangepast aan de specifieke eisen van het betreffende organisme, bij constante belichting met bijvoorbeeld tl-licht (lichtintensiteit 300 µM quanta. m-2. s-1) en onder anaërobe condities. Andere geschikte media voor het kweken van Rhodospirillum spp. zijn bijvoorbeeld "Modified Rhodospirillaceae Medium" (DSMZ medium no. 27, DSMZ GmbH Braunschweig, Duitsland) en Cens Medium (DSMZ medium no. 748). De cellen kunnen zeer geschikt worden opgekweekt tot een dichtheid van 0,01-50 mg/ml, bij voorkeur ongeveer 1-5 mg natgewicht/ml.

Na het bereiken van een geschikte celdichtheid kunnen de cellen worden verwerkt tot een preparaat volgens de uitvinding door hen van het groeimedium af te scheiden of te oogsten middels bijvoorbeeld centrifugatie of filtratie. De geconcentreerde celmassa kan direct of na verdere bewerking als een preparaat in de onderhavige uitvinding worden toegepast.

Verdere bewerkingen voor toebereiding van celmateriaal van Rhodospirillum spp. ter verkrijging van een geschikt preparaat daarvan kunnen bijvoorbeeld een wasstap omvatten, maar kunnen ook het verder verwerken van de cellen tot een extract omvatten.

Bij voorkeur worden de cellen na het oogsten drooggevroren waardoor zij in hoofdzaak levend blijven. Een preparaat volgens de uitvinding omvat daarom bij voorkeur een gevriesdroogde suspensie van Rhodospirillum cellen. Werkwijze voor het droogvriezen van bacteriesuspensies zijn bij de vakman bekend en omvatten doorgaans de aanwezigheid van een vriesdroogmedium dat de cellulaire integriteit in stand houdt zoals bijvoorbeeld een medium met een hoog koolhydraat

15 gehalte, zoals sucrose, palatinose en trehalose. Bij voorkeur omvat een werkwijze voor de bereiding van een preparaat van Rhodospirillum spp. daarom een stap van het verwerken van de cellen van genoemde culture tot een preparaat van levende Rhodospirillum spp. Een dergelijk preparaat van levende Rhodospirillum spp. kan zeer 5 geschikt worden toegepast als een klassiek probioticum, dat hierin is gedefinieerd als een levend voedingssupplement dat een positieve invloed heeft op de gastheer door een verbetering van de intestinale microbiële balans (Fuller, 1989, J. Appl. Bacteriol. 66:365-78). 10 Een werkwijze voor de bereiding van een voedingssupplement volgens de uitvinding omvat het geschikt maken voor consumptie van een preparaat volgens de uitvinding door daaraan bestanddelen met voedingswaarde, olfactorische waarde, of textuurverbeterende eigenschappen zoals bovenomschreven toe te voegen. Een dergelijke werkwijze kan het droog mengen van bestanddelen omvatten en het 15 verpakken van het droge mengsel in een geschikte doseerverpakking. Een voedingssupplement volgens de uitvinding kan zeer geschikt worden toegepast voor het verminderen van de cholesterolopname in de darm waardoor de bloedserum cholesterol spiegel verlaagd wordt. 20 Een andere uitvoeringsvorm van de uitvinding omvat de toepassing van een voedingssupplement in een voedingsmiddel met cholesterolverlagende eigenschappen. Een werkwijze voor de bereiding van een cholesterolverlagend voedingsmiddel omvat het bereiden van een voedingsmiddel en het verwerken daarin van een voedingssupplement. Een dergelijke werkwijze 25 kan bijvoorbeeld de stap omvatten waarbij een voedingsmiddel op de normale wijze wordt toebereid, waarna aan het toebereide voedingsmiddel een preparaat van Rhodospirillum spp. kan worden toegevoegd. Verder is het mogelijk om een preparaat van Rhodospirillum spp. reeds tijdens de bereiding aan het voedingsmiddel toe te voegen. 30

Een voedingsmiddel met cholesterolverlagende eigenschappen volgens de uitvinding omvat kenmerkend 0,1 tot 20 gew.%, bij voorkeur 1 tot 10 gew.%, van bovenbeschreven voedingssupplement.

16

De onderhavige uitvinding betreft in een laatste aspect een preparaat van *Rhodospirillum* spp. voor toepassing in een geneesmiddel voor het verlagen van de cholesterolspiegel in bloedserum. Bij voorkeur omvat een dergelijk preparaat de soort *Rhodospirillum rubrum*.

De uitvinding zal nu worden geïllustreerd aan de hand van de navolgende, niet als limitatief op te vatten, voorbeelden.

Voorbeeld 1. Productie van Rhodospirillum rubrum

Voor de productie van de gebruikte biomassa werd $R.\ rubrum$ stam ATCC 25903 gebruikt. De gevriesdroogde cellen werden in medium R8AH (ATCC Medium 550) gerehydrateerd, en opgegroeid in Segers en Verstraete medium (zie hierboven), met melkzuur (2,7 g/l) als koolstofbron, bij pH = 6,9 \pm 0,1. De uiteindelijke kweek van de biomassa die gebruikt werd in experimenten vond plaats in 20 liter bioreactoren in hetzelfde kweekmedium bij 30°C \pm 1, bij pH = 6,8 \pm 0,1, en bij constante belichting met tl-buizen (lichtintensiteit 300 μ M quanta. m-2. s-1) onder anaërobe omstandigheden. De biomassa (3,4 g natgewicht/liter) werd na vijf dagen kweek geoogst via continue centrifugatie, opgeslagen bij -40°C, en drooggevroren.

Voorbeeld 2. Effect van R. rubrum in normaal gevoede ratten.

Mannelijke Wistar ratten werden gevoed met semi-synthetisch rattenvoer, dat alle essentiële voedingsbestanddelen (zoals gedefinieerd in referentie 1) bevatte (Hope Farms bv, Woerden, Nederland). Aan een groep van acht ratten werd dit basisvoer gegeven. Een tweede groep van acht ratten kreeg hetzelfde voer waaraan bovendien 10% (gew/gew) gevriesdroogd *R. rubrum* was toegevoegd (uitgewisseld tegen sucrose). Beide

10

15

20

5

30

groepen aten nagenoeg evenveel voer (ca. 31 ± 7 gram/dag), en vertoonden dezelfde toename in lichaamsgewicht. Na acht weken waren alle gemeten klinisch-chemische parameters (plasma glucose, urinezuur, ureum, creatinine, GOT, GPT, Ht, Hb en urinair glucose en eiwit) in beide groepen gelijk, behalve het plasma cholesterolniveau en het plasma triglyceridenniveau. Plasma cholesterol was significant verlaagd in de met R. rubrum gevoede groep [1.2 ± 0.1 mmol/L tegen 1.6 ± 0.1 mmol/L, (p<0.0001)], evenals plasma triglyceriden [0.5 mmol/L ±0.1 mmol/L tegen 1.4 ± 0.6 mmol/L, p<0.0001)] (zie Figuur 1).

Scheiding van de lipoproteinen in het plasma m.b.v
fast-protein-liquidchromatography (FPLC, AKTA systeem van Amersham)
toonde aan dat de daling van cholesterol en triglyceriden een gevolg was van
een daling in de LDL fractie, terwijl de HDL fractie in de met R. rubrum
gevoerd dieren niet veranderd was (Figuur 2). De door R. rubrum
veroorzaakte daling van plasma cholesterol was dus een specifieke
LDL-cholesterol daling. De methoden voor het meten van cholesterol en
triglyceriden, en voor het scheiden van lipoproteinen m.b.v. FPLC zijn
beschreven in van Vlijmen et al. (1996) en Post et al. (2000).

20 Voorbeeld 3. Effect van R. rubrum in normaal gevoede muizen.

Tien C57Black/6 muizen werden gevoed met normaal semi-synthetisch muizenvoer gedurende zeven dagen. Vijf van deze muizen kreeg vervolgens gedurende zeven dagen hetzelfde voer, terwijl de andere vijf muizen gedurende zeven dagen hetzelfde voer met 10% (gew/gew) R. rubrum eraan toegevoegd kregen. De voerinname verschilde niet significant tussen de twee groepen. De voedselopname was 2,6-2,8 gram /dag. In de met R. rubrum gevoede muizen was het plasmacholesterol na de zeven dagen 1,52 \pm 0,07 mmol/L, significant (Student t-test; p= 0,003) lager dan in de controle groep (1,86 \pm 0,15 mmol/L) (Figuur 3).

25

Voorbeeld 4. Effect van R. rubrum in met "Western-type" dieet gevoede muizen.

Tien C57Black/6 muizen werden gedurende drie weken gevoed met een semi-synthetisch dieet, het zogenaamd "Western-type" dieet (dat 15 gew.% verzadigd vet en 0,25 gew.% cholesterol bevat) (Nishina et al., 1990). 5 Vervolgens werden vijf van deze muizen gedurende zeven dagen gevoed met hetzelfde dieetvoer, terwijl de andere vijf muizen gedurende zeven dagen hetzelfde die
etvoer kregen waaraan echter 10% (gew/gew) $R.\ rubrum$ was toegevoegd [aan dit dieetvoer was tevens extra cholesterol toegevoegd om het cholesterolgehalte op 0,25% (gew/gew) te houden]. Na deze zeven dagen 10 was het cholesterolniveau in de met "Westerntype" dieetvoer gevoede controlegroep 3.07 ± 0.18 mmol/L. In de muizen die gevoed waren met het $\det R.\ rubrum$ verrijkte "Western-type" die
etvoer was de cholesterolspiegel significant lager: $2,26 \pm 0,21$ mmol/L (Student t-test; p=0,0003) (Figuur 4). Na scheiding van de lipoproteinen met fast-protein-liquid-chromatography 15 bleek in muizen die gevoed waren met 10% R. rubrum -bevattend "Western-type" voedsel, het LDL-cholesterol vrijwel verdwenen te zijn, terwijl het HDL cholesterol niet verschillend was (Figuur 5).

20 Voorbeeld 5. Effect van R. rubrum in met "Western-type" dieet gevoede transgene APOE*3-Leiden muizen.

In dit experiment werden muizen gebruikt, waarin het humane gen voor de zgn. Leidenmutatie van het apolipoproteine E3 (APOE*3-Leiden) is ingebouwd via transgenese. Deze zgn. APOE*3Leiden muizen bezitten door deze transgenese een gehumaniseerd lipoproteïnenprofiel en zijn zeer geschikt voor het bestuderen van effecten van verbindingen op het lipoproteïnenmetabolisme (van Vlijmen et al, 1996, 1998).

De opzet van de proef was als volgt: muizen werden gedurende vijf weken gevoed met een "Western-type" dieet (zie boven) dat 0,25% (gew/gew) cholesterol bevatte. Hierdoor steeg hun plasmacholesterolspiegel tot 13 à 14

25

10

15

20

25

mmol/L. Vervolgens werden de muizen op basis van hun plasmacholesterol waarden ingedeeld in groepjes van zes muizen, en gevoed met ditzelfde dieet waaraan echter R. rubrum was toegevoegd in hoeveelheden van 0, 0,625, 1,25, 2,5, 5 of 10% (gew/gew). Hierbij werd door toevoegen van extra cholesterol aan het voer het cholesterolgehalte van het voer op 0,25% (gew/gew) gehouden.

Gedurende het gehele experiment werd lichaamsgewicht en voedselopname gemeten. Na de wisseling in dieet werd wekelijks bloed afgenomen uit de staart om de cholesterol- en triglyceridenspiegels in het bloedplasma te bepalen. Ook werd (groepsgewijs) het lipoproteinenpatroon bepaald mbv FPLC. Tevens werd gedurende een week per groep faeces verzameld. Na drie weken werd, terminaal, in de groepen gevoed met 0 en 10% R. rubrum, de secretie van very-low-density-lipoproteinen gemeten (Post et al., 2000). Tevens werd op ditzelfde tijdstip (3 weken) van de vier overgebleven groepen de groep gevoed met 0,625% R. rubrum op het dieet zonder R. rubrum gezet, de groep gevoed met 2,5% R. rubrum op het dieet met 5% R. rubrum, en de groep gevoed met 5% R. rubrum op het dieet met 10% R.rubrum, ter vervanging van de opgeofferde groepen. Een week later werd in alle overgebleven groepen nogmaals bloed afgenomen ter bepaling van lipiden.'

De resultaten kunnen als volgt samengevat worden:

- de plasmaconcentratie van cholesterol was significant verlaagd in de groepen die gevoed waren met voer waarin 5% of 10%~R.~rubrum verwekt was (Figuur 6)
- deze cholesterolverlaging was reeds na een week zeer significant in de 10%~R.~rubrum groep (p<0,0001), en na twee weken ook in de 5%~R.~rubrum groep (p<0,001), en bleef significant gedurende de drie weken van het experiment (Figuur 6)

· de cholesterolverlaging was het gevolg van een verlaging van het cholesterol in de VLDL en de LDL fracties, terwijl de hoeveelheid cholesterol in de HDL fractie niet veranderde (Figuur 7)

Om te bepalen of de cholesteroldaling een gevolg was van een remming van de synthese van cholesterol werd de plasmaconcentratie van lathosterol, een bijproduct van de cholesterolsynthese, gemeten (Kempen et al, 1988). De lathosterolconcentratie was niet significant verschillend tussen de groepen gevoed met 0, 5 of 10% R. rubrum, terwijl de groepen gevoed met 5 en 10% R. rubrum daarentegen wel significant verlaagde plasma 10 cholesterolconcentraties lieten zien (Figuur 8). De ratio van plasma lathosterol over plasma cholesterol steeg zelfs significant in de met R. rubrum-gevoede muizen t.o.v. de controle muizen (ANOVA; p=0,026). Daar de (relatieve) lathosterolconcentratie in plasma een maat is voor de synthesesnelheid van cholesterol (Kempen et al, 1988) kan hieruit geconcludeerd worden dat de gemeten cholesterolverlaging in plasma niet een gevolg was van een verminderde synthesesnelheid van cholesterol.

De plasmaconcentraties van camposterol en β -sitosterol, sterolen die alleen in planten voorkomt en dus alleen via de darm opgenomen worden daalden in de met 5% of 10% R. rubrum bevattend voer gevoerde groepen significant (Figuur 9). De ratio van de plasmaconcentratie van β -sitosterol over cholesterol in plasma verschilde echter niet significant tussen deze drie groepen (ANOVA; p=0,26), evenmin als de ratio van de concentratie van camposterol over cholesterol in plasma (ANOVA; p=0,98). Daar plasma cholesterolconcentraties bepaald worden door synthesesnelheid en absorbtie uit de darm, toont het gelijk blijven van deze ratio's aan dat de daling van de plasma cholesterolconcentratie niet uitsluitend een gevolg kan zijn van verlaagde synthese (dan zou de ratio stijgen), maar eerder een gevolg van een verminderde absorptie van sterolen uit het darmlumen.

20

25

15

De synthese van VLDL door de lever (gemeten zoals beschreven door Post et al., 2000) was niet significant veranderd in de groep die gevoed was met 10% R. rubrum t.o.v. de controlegroep (Figuur 10). Hoewel, na remming van de VLDL-triglyceridenafbraak m.b.v. Triton WR 1339, de toename van plasmatriglyceriden groter was in de met 10% R. rubrum gevoede groep dan in de controlegroep (Figuur 10a) moet dit toegeschreven worden aan de toegenomen hoeveelheid triglyceriden in de VLDL fractie van de met R. rubrum gevoede muizen (Figuur 10b), en niet van een toename van de secretie van VLDL deeltjes.

De faecale excretie van neutrale sterolen (vooral cholesterol) nam toe in de met *R. rubrum* gevoede muizen (Figuur 11), terwijl de ook secretie van galzuren in de faeces licht toenam (Figuur 12). Als gevolg hiervan nam de excretie van alle sterolen samen (neutrale sterolen plus galzuren) toe. (Figuur 13).

Samenvattend: uit deze proeven volgt dat toevoeging van 5% of 10% (gew/gew) R. rubrum aan voer in APOE*3Leiden muizen de plasmaspiegel van serum cholesterol significant verlaagt, en dat deze verlaging (i) volledig is toe te schrijven aan een verlaging van cholesterol in de VLDL en LDL fracties, terwijl HDL cholesterol niet verandert, (ii) niet een gevolg is van een afname van de cholesterolsynthese, daar de VLDL synthese/secretie en de cholesterolsynthese niet afnemen, (iii) niet een gevolg is van toegenomen secretie van galzuren, die slechts licht toeneemt, maar (iv) een gevolg van een afgenomen opname van cholesterol uit de darm, wat blijkt uit de toename van de cholesterolexcretie in de faeces (zie Tabel) en uit de afname van de plasmaspiegels van camposterol en sitosterol.

Tabel 1

	Cholesterol balans				
% R. rubrum	INPUT	OUTPUT	OUTPUT	OUTPUT	
in voer	cholesterol	sterolen	galzuren	totaal	
	in voer	uitgescheiden	uitgescheiden	uitgescheiden	
0	78	38	14	52	
0,625	78	41	18	59	
1,25	78	52	17	69	
2,5	78	48	15	63	
5	78	63	17	80	
10	78	68	25	93	

Tabel 2

	Cholesterol absorptie			
% R. rubrum in	μmol per 100g	als % van input	als % van	
voer	per dag		controlegroep	
0	40	51	100	
0,625	37	48	93	
1,25	26	33	64	
2,5	30	38	75	
5	15	19	37	
10	10	12	24	

10

In de transgene APOE3*Leiden muizen (die een gehumaniseerd lipoproteinenmetabolisme bezitten) verlaagde R. rubrum het plasma cholesterol met 39% na een week, en met 55% na twee weken voeding met voer dat 10% (w/w) R. rubrum bevatte, en met respectievelijk 16% en 25% na voeding met voer dat 5% (w/w) R. rubrum bevatte. Daar R. rubrum

alleen het in niet-HDL deeltjes aanwezige cholesterol verlaagde is de verlaging van het atherogene cholesterol nog beduidend groter.

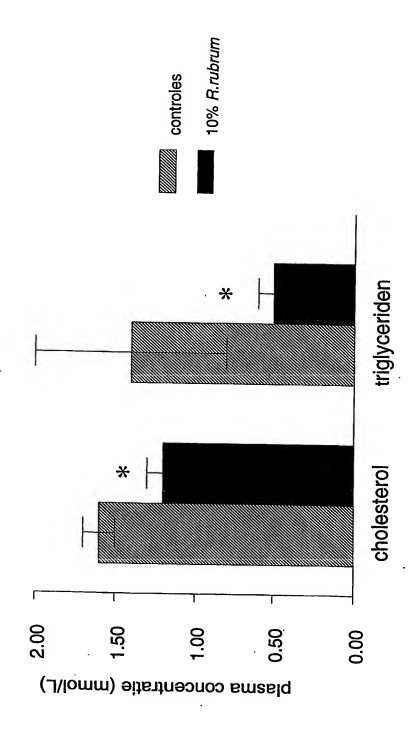
CONCLUSIES

- 1. Preparaat van *Rhodospirillum* spp. voor toepassing in een geneesmiddel.
- 2. Preparaat volgens conclusie 1, omvattende levende *Rhodospirillum* spp.
- 5 3. Farmaceutisch preparaat omvattende een preparaat van Rhodospirillum spp. en één of meer excipiëntia.
 - 4. Cholesterol verlagend middel omvattende een preparaat van *Rhodospirillum* spp.
- 5. Toepassing van een preparaat van Rhodospirillum spp. voor de vervaardiging van een geneesmiddel voor het verlagen van de cholesterolspiegel in bloed.
 - 6. Voedingssupplement met cholesterolverlagende eigenschappen omvattende een preparaat van *Rhodospirillum* spp.
- 7. Probioticum met cholesterolverlagende eigenschappen omvattende 15 een preparaat van levende *Rhodospirillum* spp.
 - 8. Voedingsmiddel omvattende een voedingssupplement volgens conclusie 6.
 - 9. Werkwijze voor de bereiding van een preparaat van Rhodospirillum spp. omvattende het opkweken van cellen van één of meer Rhodospirillum spp. tot een culture, het oogsten van genoemde culture en het verwerken van de cellen van genoemde culture tot een preparaat.

- 10. Werkwijze volgens conclusie 9, omvattende de stap van het verwerken van de cellen van genoemde culture tot een preparaat van levende *Rhodospirillum* spp.
- 25 11. Werkwijze voor de bereiding van een voedingssupplement volgens conclusie 6, omvattende het geschikt maken voor consumptie van een preparaat volgens conclusie 1 of 2.

12. Werkwijze voor de bereiding van een voedingsmiddel volgens conclusie 8, door in een voedingsmiddel een voedingssupplement volgens conclusie 6 te verwerken.

Figuur 1

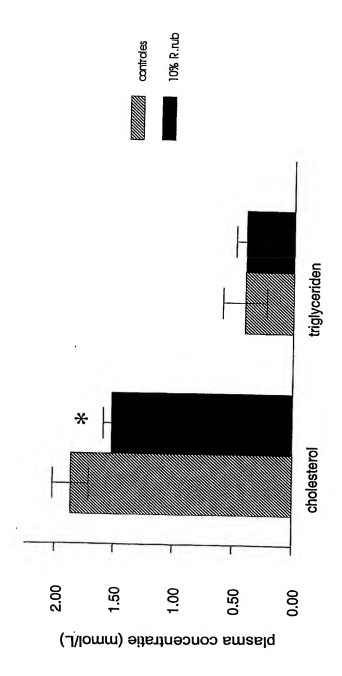


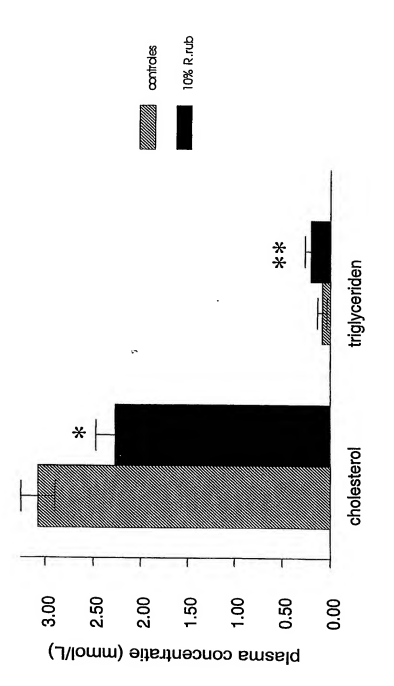


---- 10% R.rubrum တ္တ fractie # 20 0.05 0.00 cholesterol

Figuur 2

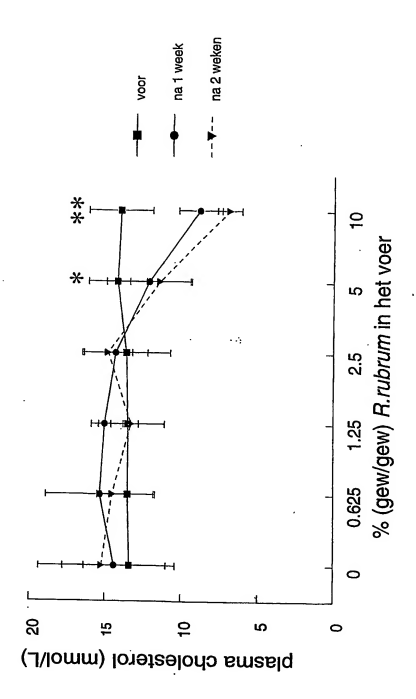
0.0001



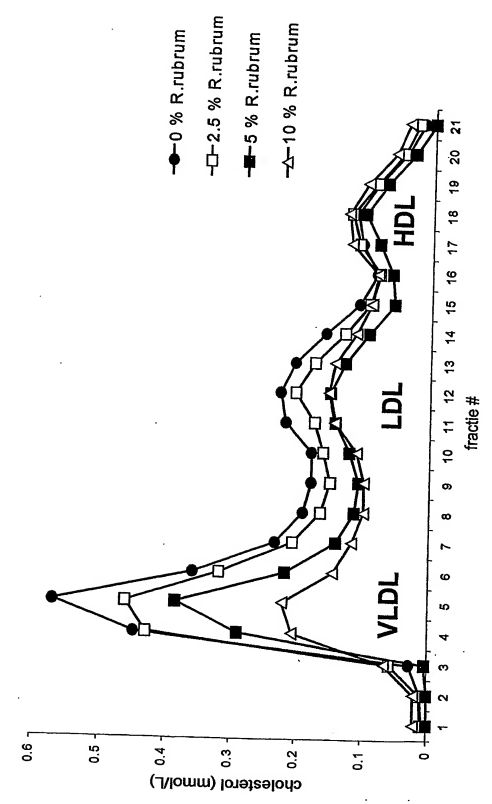


_ P

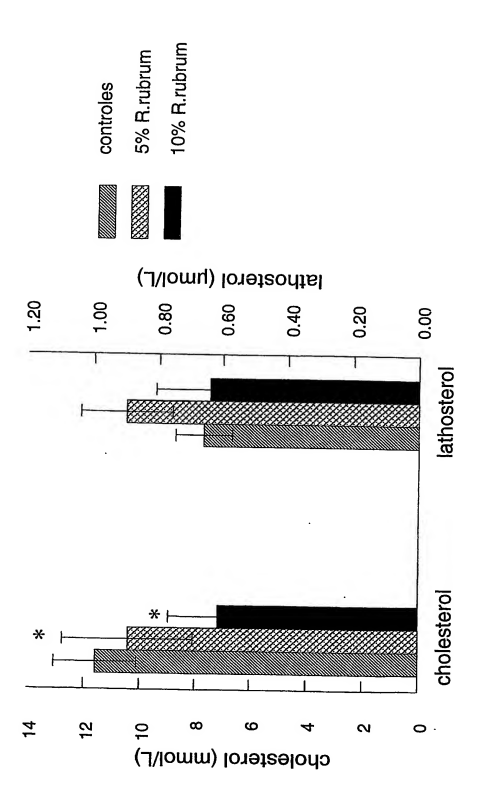
9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 fractie# Figuur 5 7 5.0 0.4 cholesterol (mmol/L)



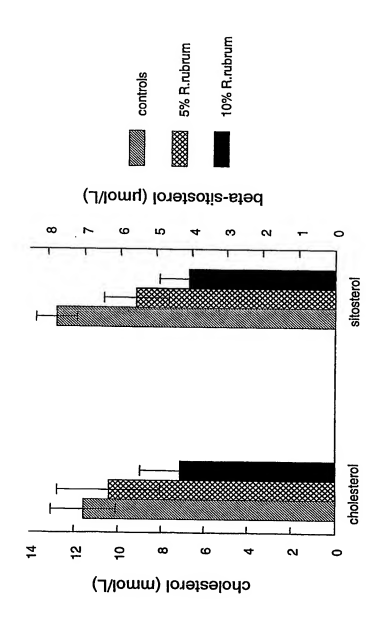
Figuur 7

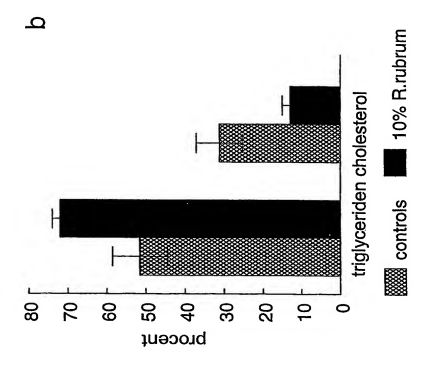


Figuur 8:



Figuur 9





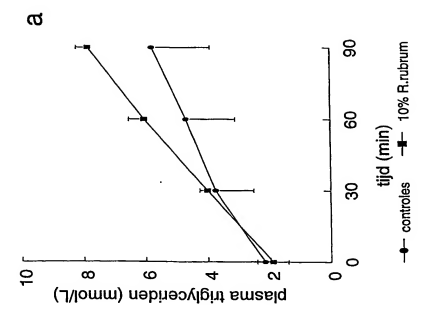
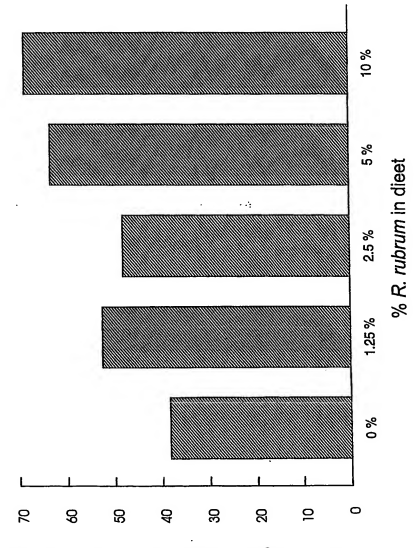
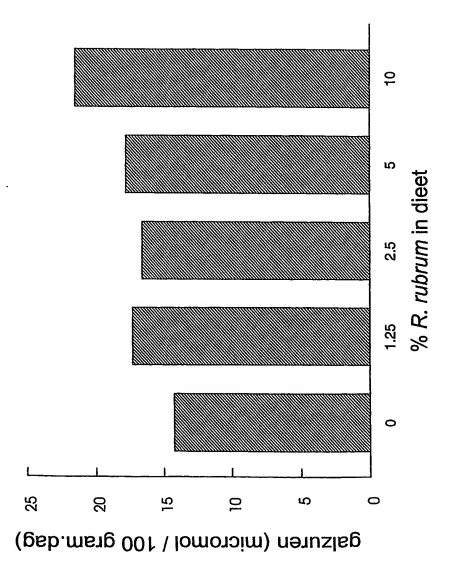
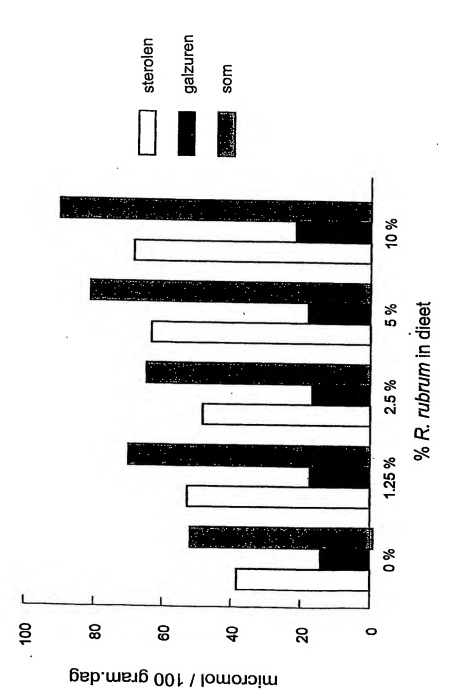


Fig 10



sterol uitgescheiden (micromol / 100 gram.dag)





This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
OTHER:			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.